### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年4 月3 日 (03.04.2003)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 03/026446 A1

(51) 国際特許分類7:

**A23L 1/304**, 1/03

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/08119

(22) 国際出願日:

2001年9月19日 (19.09.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 丸尾カルシウム株式会社 (MARUO CALCIUM COMPANY LIMITED) [JP/JP]; 〒674-0084 兵庫県明石市魚住町西岡1455番地 Hyogo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 北条壽一

(HOJO, Hisakazu) [JP/JP] 久保田直樹 (KUBOTA, Naoki) [JP/JP]; 〒674-0084 兵庫県明石市魚住町西岡 1455番地 丸尾カルシウム株式会社内 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 伊丹健次(ITAMI, Kenji); 〒530-0047 大阪府 大阪市北区西天満3丁目2番4号 大三ビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM,

/続葉有/

(54) Title: FOOD-ADDITIVE SLURRY COMPOSITION AND POWDER COMPOSITION, AND FOOD COMPOSITION CONTAINING THESE

(54) 発明の名称: 食品添加剤スラリー組成物及びパウダー組成物、及びこれらを含有する食品組成物

(57) Abstract: Food additive compositions which comprise 100 parts by weight of at least one magnesium ingredient selected among magnesium hydroxide, magnesium silicate, magnesium oxide, magnesium phosphate, and magnesium hydrogen phosphate and 2 to 55 parts by weight of at least one emulsion stabilizer selected among polyglycerol/fatty acid esters, gum arabic, processed starch, sucrose/fatty acid esters having an HLB of 8 or higher, carboxymethyl cellulose, methyl cellulose, propylene glycol alginate, water-soluble soybean polysaccharides, polyphosphates, gum ghatti, phospholipids, and arabino galactan. The food additive compositions can be formulated so as to have a high concentration. They are excellent in dispersibility in liquids and flavor.

(57) 要約:

水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、リン酸水素マグネシウムから選ばれた少なくとも1種のマグネシウム剤100重量部に対し、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、HLBが8以上のショ糖脂肪酸エステル、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、アルギン酸プロピレングリコールエステル、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質、アラビノガラクタンから選ばれた少なくとも1種の乳化安定剤を2~55重量部含有させてなる食品添加用組成物を提供する。本発明の食品添加用組成物は、高濃度化が可能で、液中での分散性及び風味に優れている。

WO 03/026446 A1



AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

#### 添付公開書類:

- 国際調査報告書

# 明細書

食品添加剤スラリー組成物及びパウダー組成物、及びこれらを含有する 食品組成物

# 技術分野

本発明は、ヨーグルト、牛乳、ジュース、ミルク粉末等の食品に添加 してマグネシウムを強化するために有効に利用される、高濃度且つ液中 での分散安定性の良好な食品添加剤スラリー組成物及びパウダー組成物 、及びこれらの組成物を含有してなる食品組成物に関する。

# 背景技術

近年、生体内でのマグネシウムの働きに注目が集まっている。マグネシウムには、筋肉、血管を弛緩、拡張する作用等があり、人間にとって必要不可欠なミネラルである。マグネシウムが欠乏した場合、高血圧、狭心症、高脂血症等になり易いと考えられている。また、マグネシウムは、カルシウムの代謝に大きな関わりを持っており、不足するとカルシウムの代謝異常に伴う諸症状が現れる。さらに、マグネシウムは多くの酵素反応に関わり、生体内の恒常性を維持していると言われている。しかしながら、近年、食生活の欧風化や精白度の高い穀物を取るようになり、マグネシウムは食品の精製加工の段階で大幅に減少するため、現代人の食生活では不足しがちな状況にあり、マグネシウムを強化した商品に注目が集まっている。

例えば、清涼飲料水等において、マグネシウム分を強化する目的で、 塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム等の水溶性のマグネシウムや酸化 マグネシウム等の水不溶性又は難溶性の無機形態のマグネシウムが添加 使用されている。しかしながら、水溶性の有機又は無機形態のマグネシウムは苦みが強く、食品における大きなファクターである風味の問題でその添加量は制限され、多量に使用することが出来ないと言う欠点を有していた。また、酸化マグネシウム等の水不溶性又は難溶性の無機形態のマグネシウム剤を用いた場合は、比重が2.1以上と高く、清涼飲料水等に分散させた場合、短時間で沈澱するため、食感及び食品としての美観上好ましくなく、結局、水溶性のマグネシウム剤同様その添加量は制限され、多量に使用することが出来ないと言う欠点を有していた。

この欠点を補い食品用途に多量のマグネシウムを添加できる方法とし て、日本国特開2000-83622号報には、ソルビタン脂肪酸エス テル、グリセリン脂肪酸エステル、プロピレングリコール脂肪酸エステ ル、ショ糖脂肪酸エステル、大豆リン脂質、縮合リン酸塩から選ばれる 少なくとも一つの分散剤を炭酸カルシウムと炭酸マグネシウムに混合し 、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムの分散性を改良する方法が提案さ れている。その実施例には、炭酸カルシウムと炭酸マグネシウムを2: 1の比率で混合した20重量%の混合スラリーの調製方法が記載されて いる。しかしながら、この方法で得られた混合スラリーは、従来のマグ ネシウム剤と比較した場合、分散性が改善されているものの、その平均 粒子径は、約0.5μm程度と充分な分散状態を有している状態とは言 えず、且つ、1μm以上の粗粒子域の粒子量が17.4重量%も存在す るため、この方法で得られた混合スラリーを添加した牛乳は、その製造 工程中におけるクラリファイヤー等の遠心分級機における炭酸マグネシ ウムの歩留まりが悪く、また、牛乳等の食品中において沈殿し易く、長 期間の分散性を保持するには充分な物性とは言えず、更に20重量%程 度の固形分濃度の混合スラリーでは、充分な経済性を有しているとは言 えなかった。

最近、牛乳、ヨーグルト、ジュース類等液体食品の長期間保存可能な容器、保存方法の進歩に伴い、該食品を販売店、自動販売機、家庭内の大型冷蔵庫等において長期間保存するケースが増加しており、同種の食品にマグネシウム強化の目的で添加されている水不溶性又は難溶性の無機形態のマグネシウム粒子は、その食品中における分散状態が極めて良好でない場合、長期間の液体食品の保存の間に食品容器底部に沈澱してしまい、牛乳、ジュース類液体食品を飲用する際、その沈澱物が飲用者に不快感、不清潔感を与えることが多くなっている。

従って、現在マグネシウム強化の目的で従来技術で調製された水不溶 性又は難溶性の無機形態のマグネシウム等の無機粒子を添加し市販され ている液体食品類は、該無機粒子の食品中における分散安定期間が短い ため、該無機粒子の添加量は極少量に制限される必要があり、また、一 般消費者が購入後1~2日の間に必ず食用に用いられるような液体食品 に制限される必要があり、不都合であった。

本発明は、かかる実状に鑑み、上記課題を解決した、流通経済性に優れた非常に高濃度を有し、且つ牛乳等の食品への添加剤として好適な高分散性を有する食品添加剤スラリー組成物及びパウダー組成物、及びこれらを含有してなる食品組成物を提供するものである。

### 発明の開示

本発明の第1は、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウムからなる群から選ばれた少なくとも1種のマグネシウム剤100重量部に対し、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、HLBが8以上のショ糖脂肪酸エステル、カルボキシメチルセルロース(以下CMCと記す)、メチルセルロース(以下CMCと記す)、アルギン酸

プロピレングリコールエステル(以下PGAと記す)、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質及びアラビノガラクタンよりなる群より選ばれた少なくとも1種の乳化安定剤を2~55重量部含有させてなる食品添加剤スラリー組成物を内容とするものである。

本発明の第2は、炭酸マグネシウム、ドロマイト、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウムからなる群から選ばれた少なくとも1種のマグネシウム群100重量部に対し、アラビアガム、PGA、ガディガム及び水溶性大豆多糖類よりなる群より選ばれた少なくとも1種の乳化安定剤を2~55重量部含有させてなる食品添加剤スラリー組成物を内容とするものである。

本発明の第3は、上記記載の食品添加剤スラリー組成物を乾燥粉末化 してなる食品添加剤パウダー組成物を内容とするものである。

本発明の第4は、湿式粉砕機、高圧乳化分散装置、超音波分散機から 選ばれた少なくとも1種を用いることを特徴とする上記記載の食品添加 剤スラリー組成物の製造方法を内容とするものである。

本発明の第5は、上記記載の食品添加剤スラリー組成物及びパウダー 組成物を含有してなる食品組成物を内容とするものである。

# 発明を実施するための最良の形態

本発明に用いられる水酸化マグネシウムは、例えば海水を脱炭酸させた溶液に石灰乳を反応させ、コロイド状の水酸化マグネシウムを調製し、得られた水酸化マグネシウム水懸濁液を洗浄、脱水を繰り返した後、乾燥、粉砕して調製される。

本発明で用いられるケイ酸マグネシウムは、オルトケイ酸マグネシウム、水化ケイ酸マグネシウム等の天然のケイ酸マグネシウムや三ケイ酸

マグネシウム等の何れでもよいが、好ましくは、化学的に合成した三ケイ酸マグネシウムが使用される。

三ケイ酸マグネシウムの調製方法としては、ケイ酸ナトリウム溶液に 塩化マグネシウムを加えて撹拌することにより、三ケイ酸マグネシウム 水懸濁液を調製し、得られた三ケイ酸マグネシウム水懸濁液を洗浄、脱 水を繰り返した後、乾燥、粉砕して調製する方法が例示出来る。

本発明に用いられる酸化マグネシウムは、例えば、炭酸マグネシウム を高温で焙焼する方法、及び海水あるいは塩化マグネシウム水溶液に水 酸化カルシウムを加えて水酸化マグネシウムを生成させ、これを十分に 水洗、脱水、乾燥後、500℃以上で焼成することにより調製される。

本発明で用いられるリン酸マグネシウムは、例えば、硫酸マグネシウムとリン酸水素ニナトリウムの水溶液に炭酸水素ナトリウムを加え、弱アルカリ性状態で反応させ、リン酸マグネシウム水懸濁液を調製し、得られたリン酸マグネシウム水懸濁液を洗浄、脱水を繰り返した後、乾燥、粉砕して調製される。

本発明で用いられるリン酸水素マグネシウムは、例えば、酸化マグネシウムとリン酸溶液とを反応させ、リン酸水素マグネシウムの水懸濁液 を調製し、脱水、乾燥、粉砕することにより調製される。

本発明に用いられる炭酸マグネシウムは、例えば、可溶性のマグネシウム水溶液に炭酸アルカリ塩溶液を加えて60~80℃に加熱しながら混合し、沈殿物を得、該沈殿物を濾過後、温水を加え、再び、濾過する作業を数回繰り返し、その後、乾燥、湿式粉砕を行うことにより調製される。尚、より細かな分散体を得るためには、軽質炭酸マグネシウムを用いることが好ましい。

本発明に用いられるドロマイトは、マグネシウムを10重量%以上含有する天然ドロマイト及び合成ドロマイトが使用できる。天然ドロマイ

WO 03/026446 PCT/JP01/08119

トを用いる場合は、Hミル、竪型ミル、ボールミルあるいはローラミル等を用い粉砕し使用する。合成ドロマイトとしては、例えば、塩化マグネシウム、塩化カルシウム及び炭酸カルシウムを水熱反応させて得られる。

また、本発明の原料として用いられる上記のマグネシウム剤の窒素吸着法(BET法)による比表面積は、 $1\sim50\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の範囲が好ましい。比表面積が、 $1\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 未満の場合、牛乳等の液体食品中での長期間の安定性に問題が生じ、又、 $50\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ を越える場合、マグネシウム剤又はマグネシウム群の凝集力が極めて強くなるため、その分散が困難となる。

本発明で用いられるマグネシウム剤としては、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウム等が挙げられ、これらは単独で又は2種以上組み合わせて用いられるが、より分散性良好な食品添加剤スラリー組成物を調製するためには、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウムを用いることが好ましい。

本発明で用いられるマグネシウム群としては、炭酸マグネシウム、ドロマイト、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウム等が挙げられ、これらは単独で又は2種以上組み合わせて用いられるが、容易に分散した食品添加剤スラリー組成物を調製し易いという観点では、炭酸マグネシウム、ドロマイトを用いることが好ましい。

本発明に用いられる乳化安定剤としては、マグネシウム剤を使用する場合は下記(P)群より選ばれた少なくとも1種が用いられるが、より分散性良好な食品添加剤スラリー組成物を調製するためには、好ましくは下記(Q)群より選ばれた少なくとも1種が用いられ、更に好ましく

は、下記(R)群より選ばれた少なくとも1種が用いられる。また、マグネシウム群を使用する場合は、下記(S)群より選ばれた少なくとも1種であることが好ましい。

- (P) 群:ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、HLBが8以上のショ糖脂肪酸エステル、カルボキシメチルセルロース(CMC)メチルセルロース(MC)、アルギン酸プロピレングリコールエステル(PGA)、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質及びアラビノガラクタン。
- (Q) 群:ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、PGA、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質及びアラビノガラクタン。
- (R) 群:アラビアガム、加工デンプン、PGA、水溶性大豆多糖類、 ガディガム及びアラビノガラクタン。
- (S)群:アラビアガム、PGA、水溶性大豆多糖類及びガディガム。本発明で用いられるショ糖脂肪酸エステルは、食品添加物規格に適合するHLBが8以上のショ糖脂肪酸エステルであり、中でもHLBが15以上のショ糖脂肪酸エステルが好ましい。ショ糖脂肪酸エステル中の脂肪酸組成においては、該脂肪酸に占める炭素数18の脂肪酸の割合が50重量%以上のショ糖脂肪酸エステルが好ましく、より好ましくは60重量%以上、更に好ましくは65重量%以上である。ショ糖脂肪酸エステル中の脂肪酸組成における、該脂肪酸に占める炭素数18の脂肪酸の割合が50重量%未満の場合、マグネシウム剤又はマグネシウム群の牛乳等の食品中での安定性に乏しくなるばかりでなく、風味の点で苦みを呈してゆく傾向にあるため、好ましくない。

また、食品添加剤スラリー組成物中の脂肪酸のアルカリ金属塩の含有量については、ショ糖脂肪酸エステルに対して0.1~2.0重量%が

好ましく、より好ましくは 0.3~1.5重量%、更に好ましくは 0.5~1.5重量%である。該含有量が、 0.1重量%未満の場合は、ショ糖脂肪酸エステルの冷水中への溶解性を阻害する傾向があり、その結果マグネシウム剤又はマグネシウム群の牛乳等の食品中での安定性が乏くなるため好ましくなく、 2.0重量%を越える場合は食品添加物として使用するのに好ましくない。

本発明で用いられるポリグリセリン脂肪酸エステルとしては、トリグリセリン、ペンタグリセリン、ヘキサグリセリン、デカグリセリン等の各種脂肪酸エステル、及び自己乳化型のモノグリセリン脂肪酸エステル等が挙げられ、HLBが8~18までのポリグリセリン脂肪酸エステルが好ましいが、より好ましくは、トリグリセリン、ペンタグリセリンの脂肪酸エステルが用いられる。

本発明で用いられるCMCは、食品添加物規格に適合するものであればよいが、カルボキシメチル基の置換度に関しては、0.3~2.0のものが好ましく、より好ましくは、0.3~1.5、更に好ましくは、0.6~1.0のものである。該置換度が、0.3未満の場合は、耐酸性、耐アルカリ性、耐塩性等に欠ける傾向にあり、その結果マグネシウム剤又はマグネシウム群の牛乳等の食品中での安定性が乏しいため好ましくなく、2.0を越える場合、その水溶液の粘度が高くなるため、牛乳、ドリンクタイプのヨーグルト等の食品に使用した場合、製品の粘度が上昇し、食感上好ましくない。

本発明で使用されるPGAとしては、食品添加物規格に適合したエステル化度が75%以上100%未満のものが挙げられるが、好ましくは、エステル化度が85%以上100%未満、より好ましくはエステル化度が90%以上100%未満のものである。エステル化度が75%未満のものは、分散性が劣る傾向にあるため好ましくなく、100%にした

場合、ゲル化し易くなるため好ましくない。

本発明で使用される水溶性大豆多糖類としては、大豆より抽出・精製した水溶性の多糖類で食品添加物規格に適合したものであればよいが、ガラクトース、アラビノース、ガラクツロン酸、キシロース、フルコース、グルコース、ラムノースと、多糖類の糖から構成されるもので、平均分子量が数十万のものが好ましい。

本発明に使用されるアラビアガムとしては、食品添加物規格に適合しているものであれば特に制約はないが、アラビアガムの成分中に含まれる蛋白質の含有量が1%以上のものが好ましい。

本発明で使用されるアラビノガラクタンとしては、食品添加物規格に 合致したものであればよいが、分子量が1万以上のものが好ましい。

本発明で使用されるリン脂質としては、食品添加物規格に適合した植物 (大豆、なたね、トウモロコシ、綿実など) レシチン、高純度レシチン、分別レシチン、酵素処理レシチン、酵素分解レシチン等が挙げられ、 HLBが 8以上のレシチンが好ましいが、レシチンは風味にやや問題があり、動物 (卵黄など) レシチン、高純度レシチン等が風味等の観点で好ましい。

本発明に用いられる加工デンプンの種類に関して特に制限はないが、 長期間保存可能な飲料等で非常に優れた安定性を保持する為には、酸化 、酸処理、酵素処理、エステル化、エーテル化架橋化等の反応を1種も しくは2種以上組み合わせてできたデンプン、即ち、酸処理デンプン、 酸化デンプン酵素変性デキストリン、エステル化デンプン、エーテル化 デンプン及び架橋化デンプンの反応を1種もしくは2種以上組み合わせ たデンプンが好ましく、特にオクテニルコハク酸エステルデンプンが好ましい。オクテニルコハク酸デンプンとは通常、デンプン懸濁液を微ア ルカリ性にした後、オクテニルコハク酸懸濁液を滴下することにより得 られる。また、これに上述した他の処理をしたもの及び/又はこれらの混合物等を用いることができる。上記加工デンプンの例としてPURITY GUM 2000、エヌクリーマー46、カプシュール(以上ナショナルスターチ社製商品名)エマルスター30A松谷化学工業株式会社製商品名)等が挙げられる。

また、本発明に用いられるデンプンの原料の種類に特に制限はないが 、粘液の安定性や粘性の観点からワキシコーンスターチが好ましい。

次に、前述のマグネシウム剤又はマグネシウム群と乳化安定剤と水と の食品添加剤スラリー組成物を調製する。

この調製方法は、以下(ア)、(イ)、(ウ)に示す3種類の方法に 大別されるが、何れの方法を採用しても、また組み合わせて使用しても よい。

(ア) マグネシウム剤又はマグネシウム群と水からなる食品添加剤の水 懸濁液を、化学的分散方法、粉砕機及び/又は分散機を用いる物理的方 法により、粉砕及び/又は分散処理した後、乳化安定剤を添加処理する

(イ) マグネシウム剤又はマグネシウム群と乳化安定剤と水からなる食品添加剤の水懸濁液を、化学的分散方法、粉砕機及び/又は分散機を用いる物理的方法により、粉砕及び/又は分散処理する。

(ウ)マグネシウム剤又はマグネシウム群と水からなる食品添加剤の水 懸濁液を、化学的分散方法、粉砕機及び/又は分散機を用いる物理的方 法により、粉砕及び/又は分散処理した後、乳化安定剤を添加処理し、 さらに粉砕機及び/又は分散機を用いる物理的方法により、粉砕及び/ 又は分散処理する。

上記(ア)、(イ)、(ウ)において、マグネシウム剤又はマグネシウム群と乳化安定剤と水の食品添加剤スラリー組成物を調製するのに必

要不可欠な条件は、該食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群100重量部に対し、乳化安定剤が $2\sim5$ 5重量部含有されていることであり、ヨーグルト、牛乳等の液体食品において食感上の喉ごし等を考慮した場合、好ましくは乳化安定剤が、 $3\sim4$ 5重量部含有されていることであり、より好ましくは $4\sim3$ 0重量部含有されていることである。

乳化安定剤が2重量部未満の場合、例え食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の粒度分布における重量平均径を非常に微細に調製したとしても、これらの食品添加剤スラリー組成物を例えば、牛乳、ジュース、ドリンクタイプのヨーグルト等の食品に添加使用した場合、食品中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の経時安定性が悪く、着しい場合には、24時間以内に食品容器底部に凝集し沈降する。一方、乳化安定剤が55重量部を越える場合、食品添加剤スラリー組成物を牛乳、ジュース、ドリンクタイプのヨーグルト等の食品に添加使用した場合、製品の粘度が上昇し食感上好ましくないだけでなく、製品の粘度アップに伴い高濃度での製造がハンドリング上困難となり、固形分濃度を落として製造せざるを得ず、経済的な面でも好ましくない

本発明で用いる食品添加剤スラリー組成物のマグネシウムイオン含有量M(mg/1)は、下記(a)の要件を満たしていることが好ましく、下記(b)の要件を満たしていることがより好ましく、下記(c)の要件を満たしていることが更に好ましい。マグネシウムイオン含有量M(mg/1)が5未満の場合、マグネシウム剤又はマグネシウム群の表面安定性が不安定となり、マグネシウム剤又はマグネシウム群が再凝集し易くなるため、牛乳等に使用した場合、安定な製品を得られ難くなる傾向にあり、また、Mが1000を越えた場合は、牛乳等に使用した場

合、苦み等の風味が著しく悪化する傾向にあるため、好ましくない。

- (a)  $5 \le M \le 1000$
- (b)  $7 \le M \le 450$
- (c)  $1.0 \le M \le 2.5.0$

M: 粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10重量%に調製し、10,000 rpm で10分間遠心分離を行い、得た上澄み液を0.8  $\mu$ mフィルターでろ過して得られた液のマグネシウム含有量(mg/1

尚、本発明におけるマグネシウムイオン含有量の測定は、下記の要領 で測定計算されたものである。

測定機種 : 島津製作所(株)製 原子吸光分光光度計 AA-67

試料の調製:粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10重量%に調製し、10,000rpmで10分間遠心分離を行い、得た上澄み液を0.8μmフィルターでろ過して得る。

溶媒 : 蒸留水

食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の 粒度分布における重量平均径 $K(\mu m)$ については、好ましくは下記(  $\alpha$ )の要件を具備することであり、かなり長期間の保存分散安定性を要 求される食品用途には( $\beta$ )の要件を具備することがより好ましく、更 に好ましくは( $\gamma$ )の要件を具備することである。

- $(\alpha)$  0.  $1 \le K \le 1$ . 0
- $(\beta)$  0.  $1 \leq K \leq 0$  6
- $(\gamma)$  0.  $1 \le K \le 0$ . 4

食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の

粒度分布における重量平均径が、 $1.0\mu m$  より大きい場合は沈降しやすいため、これらの食品添加剤スラリー組成物は、長期間保存可能な食品用途には使用できない。食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の粒度分布における重量平均径を $1.0\mu m$ 以下に調製する方法については、前述の方法によればよいが、物理的方法による粉砕及び/又は分散方法については、ダイノーミル、サンドミル、コボールミル等の湿式粉砕機、ナノマイザー、マイクロフルイタイザー、ホモゲナイザー等の乳化・分散装置、超音波分散機等のロールミルが好ましく使用できる。

本発明におけるマグネシウム剤又はマグネシウム群の食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の粒度分布における 重量平均径は、下記の要領で測定計算されたものである。

測定機種 : 島津製作所製 SA-CP4L

試料の調製:食品添加剤スラリー組成物を、下記20℃の溶媒中に商

下し、粒度分布測定試料とする。

溶媒 : イオン交換水

予備分散 : S K ディスパーザー (セイシン企業製) を用い、超音波

分散100秒

測定温度 : 20.0℃±2.5℃

以上の様にして調製されるマグネシウム剤又はマグネシウム群からなる群より選ばれた少なくとも1種と乳化安定剤と水の食品添加剤スラリー組成物を乾燥粉末化することにより、本発明の食品添加剤パウダー組成物は調製される。食品添加剤スラリー組成物の乾燥について、乾燥機に特別の制限はないが、各種表面処理剤の変質防止の観点から極めて短時間に乾燥を行うのが好ましく、この観点から乾燥機としては、スプレードライヤー、セラミック媒体を加熱流動状態で用いるスラリードライ

ヤー等の液滴噴霧型乾燥機を用いるのが望ましい。

上記の如き方法により調製される食品添加剤スラリー組成物又はパウダー組成物は、水中における再分散性が極めて良好であり、特殊な分散機、撹拌機等を用いずとも容易に水中に分散する。

従って、本発明の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を用いて、食品、例えばマグネシウム強化牛乳を調製するには、本発明の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を牛乳に直接添加して強力に撹拌し、牛乳中に食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を分散させるだけで充分であるが、該食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を前もって水中に分散させ得られるマグネシウム剤又はマグネシウム群の水分散液を牛乳に添加しても差し支えない。また、還元乳では、本発明の食品添加剤スラリー組成物又はパウダー組成物を、60℃程度の温度で溶解したバター又はバターオイルに加えて高速撹拌して分散させ、次いでこれに還元脱脂乳あるいは脱脂乳を加え、均質化すればよい。

これらの方法で調製したマグネシウム強化牛乳等は、クラリファイヤーで除去されるマグネシウムの量が、従来の方法で調製されたマグネシウム剤を添加した場合に比べて、大幅に減少する。即ち、本発明の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を添加した牛乳、ヨーグルト、ジュース類中には、マグネシウムが極めて安定に保持されている。また、本発明の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物は、マグネシウムの分散性が良好であるため、牛乳等に添加する際の撹拌時間が少なくてすみ、従って、バター中で長時間撹拌した場合に見られるようなマグネシウムの凝集は起こらない。本一場の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物は、上記用速以外に、クリーム、コーヒー、紅茶、ウーロン茶、豆乳、スポーツドリンク、ニアーウオ

ーター等の液体食品、ワイン、酒等のアルコール飲料、チーズ、ガム、パン、菓子類、麵類等の食品やタブレット等にマグネシウム強化の目的で使用することが出来る。

本発明の食品添加剤スラリー組成物又はパウダー組成物は、炭酸カルシウム、リン酸カルシウム等の水難溶性カルシウム塩の分散体や乳酸カルシウム、塩化カルシウム等の水可溶性カルシウム塩及び/又は塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム等の水可溶性マグネシウム塩と併用しても何ら差し支えない。

以下に実施例、比較例を示し本発明をより詳細に説明するが、本発明 はこれら実施例のみに限定されるものではない。

# 実施例1

ケイ酸マグネシウム(協和化学工業製)を用い、ケイ酸マグネシウム 固形分100重量部に対しアラビアガム(蛋白質の含有量:3重量%、五協産業製)を20重量部及び水を添加し攪拌混合を行い、ケイ酸マグネシウム固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーを調製後、湿式粉砕機ダイノーミルKDパイロット型(WAB社製商品名)を用いて湿式粉砕を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤 利スラリー中のケイ酸マグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。尚、得られた高濃度食品添加剤スラリーの粘度は充分に低く、流動性にも全く問題はなかった。

尚、アラビアガムは脱塩タイプを用いあらかじめ水で溶解させた後添加した。

# 比較例1

乳化安定剤の添加重量部を表 2 にのように変更する他は実施例 1 と問条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグ

ネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における 1 μm 以上の粒子量Lの結果を表 2 に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

### 実施例2

固形分 4 0 重量%となるように調整した第三リン酸マグネシウム(太平化学製)水スラリーを、ダイノーミルKDパイロット型を用いて湿式粉砕を行った。該粉砕後のスラリーを用い、第三リン酸マグネシウム固形分 1 0 0 重量部に対し加工デンプン: PURITY GUM 2000(日本エヌエスシー製商品名)を20重量部を添加し攪拌混合を行い、第三リン酸マグネシウム固形分濃度が34重量%の食品添加剤スラリーを調製後、ダイノーミルKDパイロット型を用いて湿式粉砕を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量しの結果を表1に示す。尚、得られた高濃度食品添加剤スラリーの粘度は充分に低く、流動性にも全く問題はなかった

尚、加工デンプンはあらかじめ水で溶解させた後添加した。 比較例 2

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例2と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例2と同様にマグネシウム剤固形分濃度が34重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

# 実施例3

酸化マグネシウム(協和化学工業製)を用い、酸化マグネシウム固形分100重量部に対しアラビノガラクタンを15重量部を添加し攪拌混合を行い食品添加剤スラリーを調製後、高圧ホモジナイザー(A.P.GAULIN社製)を用い、6860Paの圧力で分散を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、アラビノガラクタンはあらかじめ水で溶解させた後添加した。 実施例 4

水酸化マグネシウム(タテホ化学工業製)を用い、水酸化マグネシウム固形分100重量部に対し水溶性大豆多糖類ソヤファイブーS(不二製油株式会社製商品名)45重量部を添加し攪拌混合を行い食品添加剤スラリーを調製後、超音波分散機US-300T(日本精機製作所製商品名)を用い、300W、20kHzで10分間超音波分散を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布にお

ける1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。尚、得られた食品添加 剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が4 5重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高 くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度ま で希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製され た。

尚、水溶性大豆多糖類はあらかじめ水で溶解させた後添加した。 比較例 3

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例4と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例4と同じ固形分濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例5、7、11

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤及びマグネシウム群固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障が、い濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、乳化安定剤はあらかじめ水で溶解させた後添加した。 実施例 6

ケイ酸マグネシウムと第三リン酸マグネシウム重量混合比 3:2のマグネシウム材料を用い、固形分 100重量部に対しPGA53重量部を添加し攪拌混合を行い食品添加剤スラリーを調製後、ダイノーミルKDパイロット型を用いて湿式粉砕を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、PGAはあらかじめ 6 5 ℃の温水で溶解させた後、 2 0 ℃で冷却 した後添加した。

# 比較例 4

乳化安定剤の添加重量部を表 2 のように変更する他は実施例 6 と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径 K 及び粒度分布における 1 μπ 以上の粒子量 L の結果を表 2 に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例 6 と同じ固形分濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表 2 に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例 8 表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤及びマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、ヘキサメタリン酸ナトリウムはあらかじめ水で溶解させた後添加 した。

# 比較例 5

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例8と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例 8 と同じ固形分濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表 2 に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例 9

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネ

シウム剤固形分濃度が 4 5 重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表 1 に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、酵素分解レシチンはあらかじめ水で溶解させた後添加した。 比較例 6

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例9と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例9と同じ固形分濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例10

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1 μm 以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調整された。

尚、SEはあらかじめ 6.5  $\mathbb{C}$  の温水で溶解させた後、2.0  $\mathbb{C}$  に冷却した後添加した。

# 比較例7

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例10と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例10と同じ固形分 濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハ ンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希 釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例12

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1 μ II 以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム剤固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、MCはあらかじめ水で溶解させた後添加した。 比較例8

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例12と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度・ πにおける重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例12と同じ固形分

濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表 2 に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例 1 3

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた高濃度食品添加剤スラリーの粘度は充分に低く、流動性 にも全く問題はなかった。

尚、アラビアガムはあらかじめ水で溶解させた後添加した。 比較例 9

乳化安定剤の添加重量部を表 2 のように変更する他は実施例 1 3 と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径 K 及び粒度分布における 1 μπ 以上の粒子量 L の結果を表 2 に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例13と同じ固形分 濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハ ンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希 釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例14

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネ

シウム群固形分濃度が 4 5 重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、PGAはあらかじめ65℃の温水で溶解させた後、20℃に冷却 した後添加した。

#### 比較例10

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例14と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例14と同じ固形分 濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハ ンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希 釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例15

炭酸マグネシウム(協和化学工業製)とケイ酸マグネシウム重量混合 比4:3のマグネシウム群粉末を固形分100重量部に対しアラビアガム20重量部及び水溶性大豆多糖類5重量部を添加し攪拌混合を行い食 品添加剤スラリーを調製後、ダイノーミルKDパイロット型を用いて湿 式粉砕を行い、高濃度食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラ リー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K 及び粒度分布における1μm 以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマケネシウム群固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試めたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリ

ングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃 度のスラリーが調製された。

尚、アラビアガム及び水溶性大豆多糖類はあらかじめ水で溶解させた 後添加した。

### 比較例11

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例15と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例15と同じ固形分 濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハ ンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希 釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。 実施例16

表1に示す条件に変更する他は実施例1と同条件で、食品添加剤スラリーを得た。得られた食品添加剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μπ以上の粒子量Lの結果を表1に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例1と同様にマグネシウム群固形分濃度が45重量%の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希釈を行った結果、表1に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

尚、ガティガムはあらかじめ水で溶解させた後添加した。

#### 比較例 1 2

乳化安定剤の添加重量部を表2のように変更する他は実施例16と同

条件で、食品添加剤スラリーを得た。該食品添加剤剤スラリー中のマグネシウムイオン含有量M、粒度分布における重量平均径K及び粒度分布における1μm以上の粒子量Lの結果を表2に示す。

尚、得られた食品添加剤スラリーの濃度は、実施例16と同じ固形分 濃度の食品添加剤スラリーの調製を試みたが、該濃度では粘度が高くハンドリングが困難であったため、ハンドリングに支障がない濃度まで希 釈を行った結果、表2に示す如き固形分濃度のスラリーが調製された。

	Mg剤の種類	乳化安定剤 の種類	乳化安 定剤の 添加重 量部	食品添加剤ステリー濃度 重量%	M	К	L
実施例 1	ケイ酸マグネシウム	アラビアガム	5	4.5	15	0. 19	0. 2
実施例 2	リン酸マグネシウム	加工デンプン	2 0	3 4	220	0. 28	1. 1
実施例3	酸化マグネシウム	アラビノガラクタン	1 5	3 5	400	0. 38	2. 4
実施例 4	水酸化マグネシウム	大豆多糖類	4 5	2 5	310	0. 65	14. 2
実施例 5	リン酸水素マグネシ ウム	ガティガム	3	38	8	0. 33	1. 0
実施例 6	ケイ酸マグネシウム リン酸マグネシウム	PGA	5 3	3 0	430	0. 52	7. 2
実施例7	水酸化マグネシウム	グリセリン	4 0	2 5	540	0.85	16. 5
実施例 8	ケイ酸マグネシウム	ヘキサメタ リン酸Na	3 5	3 5	920	0.42	4, 5
実施例 9	酸化マグネシウム	酵素分解レ シチン	20	3 5	480	0. 58	6.2
実施例10	リン酸マグネシウム	SE	1 8	2 5	210	0.39	0.5
実施例11	ケイ酸マグネシウム	смс	2. 5	2 5	6	0. 52	4. 1
実施例 1 2	リン酸水素マグネシ ウム	мс	8	3 0	120	0. 48	<b>3.</b> 0
実施例18	炭酸マグネシウム	アラビアガム	1 5	4.5	145	0. 28	0, 2
実施例14	ドロマイト	PGA	2, 8	3 0	58	0. 38	0.8
実施例 1 5	炭酸マグネシウム ケイ酸マグネシウム	アラビアガム 大豆多糖類	2 0 5	3 5	500	0. 33	2.0
実施例16	ドロマイト	ガティガム	4	3 0	80	0, 72	13. 1

アラビアガム:脱塩アラビアガムの略

大豆多糖類:水溶性大豆多糖類の略

PGA:アルギン酸プロピレングリコールエステルの略

グリセリン:ペンタグリセリン脂肪酸エステルの略

SE:ショ糖脂肪酸エステルの略

CMC:カルボキシメチルセルロースナトリウムの略

MC:メチルセルロースナトリウムの略

M:粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10重量%に調整し、10,000rpmで10分間遠心分離を行い、さらに上澄み液を0.8
 μmのフィルターでろ過して得られた液の原子吸光分光光度計AAー6700F(島津製作所製)を用い測定されるマグネシウム含有量(mg/1)

K:完成製品中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の遠心沈降式粒度 分布測定装置SA-CP-4L(島津製作所製)を用い測定される 粒度分布の重量平均粒子径(μm)

L:完成製品中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の遠心沈降式粒度 分布測定装置SA-CP-4L(島津製作所製)を用い測定される 粒度分布の1μm以上の粒子量(%)

1 ' 1	Mg剤及びMg群の 重類	乳化安定剤 の種類	乳化安 定剤の 添加重 量部	食品添加剤ステ リー濃度 重量%	М	K	L
比較例1	ケイ酸マグネシウム	アラビアガム	0.8	2 2	5	<b>0. 5</b> 8	13. 8
比較例 2	リン酸マグネシウム	加工デンプン	6 8	2 3	900	0. 35	6. 6
比較例 3 7	水酸化マグネシウム	大豆多糖類	0.5	1 3	4	1. 20	62. 1
1	ケイ酸マグネシウム リン酸マグネシウム	PGA	6 D	2 0	890	0.48	10. 9
比較例 5	ケイ酸マグネシウム	ヘキサメタ リン酸Na	65	19	1350	0. 59	17. 1
比較例 6	酸化マグネシウム	酵素分解レ シチン	5 8	16	1200	0. 62	20. 5
比較例 7	リン酸マグネシウム	SE	1. 8	1 0	13	1. 08	52. 0
	リン酸水素マグネシ ウム	MC	6 1	1 5	810	0.61	19. 3
比較例 9	炭酸マグネシウム	アラビアガム	1. 6	2 2	6	0. 42	9, 8
比較例 1 0	ドロマイト	PGA	57	1.8	460	0. 43	10. 9
	炭酸マグネシウム ケイ酸マグネシウム	アラビアガム 大豆多糖類	0. 4 0. 7	1 8	5	1. 45	72. 0
比較例 1 2	ドロマイト	ガティガム	1. 8	2 1	3	1, 11	54. 7

アラビアガム:脱塩アラビアガム

大豆多糖類:水溶性大豆多糖類の略

PGA:アルギン酸プロピレングリコールエステルの略

SE:ショ糖脂肪酸エステルの略

MC:メチルセルロースナトリウムの略

M:粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10重量%に調整し、10,000rpmで10分間遠心分離を行い、さらに上澄み液を0.8
 μmのフィルターでろ過して得られた液の原子吸光分光光度計AAー6700F(島津製作所製)を用い測定されるマグネシウム含有量(mg/1)

Κ:完成製品中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の遠心沈降式粒度 分布測定装置SA-CP-4L(島津製作所製)を用い測定される 粒度分布の重量平均粒子径(μm)

L:完成製品中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の遠心沈降式粒度 分布測定装置SA-CP-4L(島津製作所製)を用い測定される 粒度分布の1μm以上の粒子量(%)

実施例17~32及び比較例13~24

実施例1~16及び比較例1~12で得られた食品添加剤スラリーを 、スプレードライヤーを用いて乾燥し、食品添加剤パウダーを得た。

次に、実施例17~32及び比較例13~24で得られた食品添加剤パウダーを水に添加し、ホモミキサーにより11000rpmで15分間攪拌し、マグネシウム剤及びマグネシウム群固形分が各々パウダー化前のスラリー濃度の再分散液を調製した。得られた食品添加剤パウダーの再分散液の粘度は、乾燥前の食品添加剤スラリーと比較してほぼ同程度で流動性にも全く問題はなかった。再分散液中の各々の粒度分布における重量平均径Kの結果を表3に示す。

表 3

	K		К		K		K
実施例17	0. 20	実施例25	0. 59	比較例13	0. 57	比較例21	0. 43
実施例18	0. 28	実施例26	0. 39	比較例14	0, 35	比較例22	0. 44
実施例19	0. 39	実施例27	0. 51	比較例15	1. 25	比較例23	1. 48
実施例20	0. 64	実施例28	0. 48	比較例16	0. 49	比較例24	1. 13
実施例21	0. 33	実施例29	0. 27	比較例17	0. 60		
実施例22	0, 53	<b>実施例30</b>	0, 38	比較例18	0. 62		
実施例23	0. 86	実施例31	0. 33	比較例19	1. 10		
実施例24	0. 43	実施例32	0. 73	比較例20	0. 62		

K:マグネシウム剤及びマグネシウム群の再分散液の粒度分布における 重量平均径 (μm)

次に、実施例  $1 \sim 3$  2 及び比較例  $1 \sim 2$  4 で調製した食品添加剤スラリー及びパウダーの再分散液を用い、各々のマグネシウム剤及びマグネシウム群固形分濃度が 1 2 重量%になるように希釈後、該希釈液を 1 0 0 m 1 のメスシリンダーにとり、 1 0  $\mathbb C$ で静置し、マグネシウム剤の

沈澱により生ずる透明部分とマグネシウム剤の分散部分の着色部分の界面の高さの経時変化、沈降物の量の経時変化を目視判断し、各水分散液の水中における安定性を調べた。メスシリンダーに刻まれたm1単位の表示を読みとり、その結果を下記の5段階表示により表4、5に示す。

# (界面の高さ)

界面がほぼ98以上100m1である	5
界面が95以上98未満である	4
界面が90以上95未満である	3
界面が50以上90未満である	2
界面が50未満である	1
(沈澱物の量)	
殆ど確認できない	5
わずかに沈澱が確認できる	4
0. 5 m m 未満程度の沈澱がある	<b>.</b> 3
0. 5 m m以上 2 m m未満の沈澱がある	2
2 mm以上の沈澱がある	1

表 4

	界面の高さ沈潔					殿物の量		
		T			Γ			
	1日後	3日後	7日後	1日後	3日後	7日後		
実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実	555554545555555555555555555555555	55545434464565554554543445455554	5553543445445555355354344544553	555555555555555555555555555555555555555	5554544445555555555545444454555554	55545434454455553555354344545553		

表 5

	界面の高さ			沈澱物の量			
	1日後	3 日後	7日後	1日後	3 日後	7日後	
比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比比	251544242212251545242412	1 5 1 4 4 1 4 2 3 1 1 1 1 5 1 4 2 3 1 1	1513441313111313111	251544242412251545242412	1 5 1 4 4 1 3 1 3 1 1 1 5 1 4 4 4 1 3 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 5 1 4 4 1 3 1 3 1 1 1 5 1 4 4 4 1 3 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	

# 実施例 3 3

実施例 1 で調製した食品添加剤スラリーをマグネシウム含量として 2 0 g を 6 0  $\mathbb C$  で溶解させたバター 5 0 0 g 中に分散させ、これを脱脂乳中に添加撹拌し、次いで殺菌を行いマグネシウム強化牛乳 1 0 L を得た。該マグネシウム強化牛乳を 1 0 0 m 1 のメスシリンダー数本にとり、5  $\mathbb C$  で保存し、定期的にメスシリンダー中の牛乳を静かに廃棄し、メスシリンダー底部に残存している沈降物の量の経時変化を目視観察した。

その結果を下記の4段階表示により表6に示す。また、該マグネシウム強化牛乳について男女各10名のパネラーによる官能試験を行い、各々に風味に関して5段階の判定をさせ、その平均値も表6に示す。

## (沈澱物の量)

殆ど確認できない	4
わずかに沈澱が確認できる	3
少し沈澱が確認できる	2
かなり大量の沈澱が確認できる	1
(風味)	
風味が良好である	5
風味が少し気になる(やや選和感がある)	4
風味が少し悪い (やや不快感がある)	3
風味がかなり悪い(かなり不快感がある)	2
風味が非常に悪い (非常に不快感が強い)	1
実施例 3 4 ~ 6 4、比較例 2 5 ~ 4 8	

前述の実施例2~32、比較例1~24で調製した食品添加剤スラリー又はパウダーの再分散液を用いること、及び各々のマグネシウム含量を実施例33と同機度に調整することを除き、他は実施例33と同様の方法でマグネシウム強化牛乳を得た。また、これらのマグネシウム強化牛乳の沈澱量の観察並びに風味に関する官能試験を、実施例33に示す同様の方法で行った。その結果を表6、7に示す。

表 6

	使用する食品添加物スラ リー、又はパウダーの再	P.	た澱物の 量	Ē	風味
	分散液	3日後	7日後	14日後	
寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒寒	実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実実	444344444444344444444444444444444444444	44343443443443443443443443443	44343334444344333333344443	554344333555535554344333555535

表 7

	使用する食品添加物スラ	沈澱物の量		風味	
	リー、又はパウダーの再 分散液	3日後	7日後	14日後	
比較例 2 5	上較例 1 による調製品	2	2	2	1
比較例 2 6	比較例2による調製品	4	4	4	2
比較例 2 7	比較例3による調製品	1	1	1	Í
比較例 2 8	比較例4による調製品	4	4	3	2
比較例29	比較例 5 による調製品	3	3	3	1
上較例 3 0	比較例 6 による調製品	3	3	2	1
比較例 3 1	比較例7による調製品	. 2	1	1	2
比較例 3 2	比較例 8 による調製品	3	3	3	2
比較例 3 3	比較例9による調製品	2	2	. 1	2
比較例 3 4	比較例10による調製品	4	4	3	2
比較例 3 5	比較例11による調製品	1	1	1	1
比較例 3 6	比較例12による調製品	2	1	. 1	1
比較例37	比較例13による調製品	2	1	1	1
比較例38	比較例14による調製品	- 4	4	4	2
<b>比較例39</b>	比較例15による調製品	1	1	1	1
比較例 4 0	比較例16による調製品	4	4	3	2
比較例 4 1	比較例17による調製品	3.	3	3	1
比較例 4 2	比較例18による調製品	3	3	2	1
比較例 4 3	比較例19による調製品	2	2	1	2
比較例 4 4	比較例20による調製品	3	3	3	2
比較例 4 5	比較例21による調製品	2	2	1	2
比較例 4 6	比較例22による調製品	4	4	3	2
比較例 4 7	比較例23による調製品	1	1	1	1 .
比較例 4 8	比較例 2 4 による調製品	2	1.	1	1
	<u> </u>	L	<u> </u>	<u> </u>	

# 実施例 6 5

実施例1で調製した食品添加物用のマグネシウム剤スラリーをMg含有量として15g、市販の牛乳2.5kg、バター130g、脱脂乳1.

2 k gを水 5 k gに添加撹拌して均質化し、常法に則り、殺菌冷却した後、あらかじめ調整したスターター 2 0 0 g接種し、1 8 0 m 1 のカップに充塡し、<math>3 8 %で 5 時間発酵させ、マグネシウム強化ヨーグルトを得た。

各試料について男女各10名のパネラーによる官能試験を行い、各々に下記の4段階の判定をさせ、その平均値を表8に示す。

### (食感)

良好な組織を有し、舌ざわりが良好である	4
粘度がやや高く、又は、やや組織が悪く、少しざらつきがある	3
粘度がかなり高く、又は、かなり組織が悪く、かなりざらつきがあ	る
	2
<b>濃厚すぎ、又は、離水が見られ、非常にざらつきがある</b>	1
(風味)	
風味が良好である	4
風味が少し悪い(やや不快感がある)	3
<b>風味がかなり悪い(かなり不快感がある)</b>	2
風味が非常に悪い (非常に不快感が強い)	1
実施例 6 6 ~ 6 8、比較例 4 9 ~ 5 2	

前述の実施例6、17、22、比較例1、4、9、12で調製した食品添加剤スラリー又はパウダーの再分散液を用いること、及び各々のマグネシウム含量を実施例65と同濃度に調整することを除き、他は実施例65と同様の方法でマグネシウム強化ヨーグルトを得た。また、これらのマグネシウム強化ヨーグルトの風味に関する官能試験を、実施例65に示す同様の方法で行った。その結果を表8に示す。

表 8

	使用する食品添加物スラリ ー及びパウダーの再分散液	食感	風味
実施例 6 5 実施例 6 6 実施例 6 7 実施例 6 8	実施例1による調製品 実施例6による調製品 実施例17による調製品 実施例22による調製品	4 4 4	4 4 4
比較例 4 9 比較例 5 0 比較例 5 1 比較例 5 2	比較例1による調製品 比較例4による調製品 比較例9による調製品 比較例12による調製品	1 2 1 2	2 1 2 1

## 産業上の利用可能性

以上のように、本発明の食品添加剤スラリー組成物又はパウダー組成物は、高濃度化が可能なため経済的にも非常に優れている上、液中での再分散性並びに風味が極めて優れている。また、該食品添加剤スラリー及びパウダー組成物を用いて調製される食品組成物は、保存安定性が極めて優れている。

## 請求の範囲

- 1. 水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウムよりなる群から選ばれた少なくとも1種のマグネシウム剤100重量部に対し、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、HLBが8以上のショ糖脂肪酸エステル、カルボキシメチルセルロース(以下CMCと記す)、メチルセルロース(以下MCと記す)、アルギン酸プロピレングリコールエステル(以下PGAと記す)、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質及びアラビノガラクタンよりなる群から選ばれた少なくとも1種の乳化安定剤を2~55重量部含有させてなる食品添加剤スラリー組成物。
- 2. 乳化安定剤が、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アラビアガム、加工デンプン、PGA、水溶性大豆多糖類、縮合リン酸塩、ガディガム、リン脂質及びアラビノガラクタンよりなる群から選ばれた少なくとも1種である請求項1項に記載の食品添加剤スラリー組成物。
- 3. 乳化安定剤が、アラビアガム、加工デンプン、PGA、水溶性大豆 多糖類、ガディガム及びアラビノガラクタンよりなる群から選ばれた少 なくとも1種である請求項1項に記載の食品添加剤スラリー組成物。
- 4. 炭酸マグネシウム、ドロマイト、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、酸化マグネシウム、リン酸マグネシウム、及びリン酸水素マグネシウムよりなる群から選ばれた少なくとも1種のマグネシウム群100重量部に対し、アラビアガム、PGA、ガディガム及び水溶性大豆多糖類よりなる群から選ばれた少なくとも1種の乳化安定剤を2~55重量部含有させてなる食品添加剤スラリー組成物。
- 5. マグネシウム群が、炭酸マグネシウム及び/又はドロマイトである

請求項4項に記載の食品添加剤スラリー組成物。

6. 食品添加剤スラリー組成物のマグネシウムイオン含有量M(mg/

1)が、下記(a)の要件を満たす請求項1~5のいずれか1項に記載の食品添加剤スラリー組成物。

#### (a) $5 \le M \le 1000$

M:粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10重量%に調製し、10.000 rpm で10分間遠心分離を行い、得た上澄み液を0.8  $\mu$  mフィルターでろ過して得られた液のマグネシウム含有量 (mg/1)。

7. 食品添加剤スラリー組成物のマグネシウムイオン含有量M(mg/1)が、下記(a)の要件を満たす請求項1~5のいずれか1項に記載の食品添加剤スラリー組成物。

#### (a) $7 \le M \le 450$

M: 粉砕及び/又は分散後の食品添加剤スラリーを10 重量%に調製し、10,000 rpm で10 分間遠心分離を行い、得た上澄み液を0.8  $\mu$  mフィルターでろ過して得られた液のマグネシウム含有量(m g / 1 )。

- 8. 食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の粒度分布における重量平均径 $K(\mu_m)$ が、 $0.1\mu_m \le K \le 1.0$   $\mu_m$  である請求項 $1 \sim 7$  のいずれか1 項に記載の食品添加剤スラリー組成物。
- 9. 食品添加剤スラリー組成物中のマグネシウム剤又はマグネシウム群の粒度分布における重量平均径 $K(\mu m)$ が、 $0.1\mu m \le K \le 0.6$   $\mu m$  である請求項 $1 \sim 7$  のいずれか1 項に記載の食品添加剤スラリー組成物。
- 10. 請求項1~9のいずれか1項に記載の食品添加剤スラリー組成物

を乾燥粉末化してなる食品添加剤パウダー組成物。

- 11. 湿式粉砕機、高圧乳化分散装置、超音波分散機から選ばれた少なくとも1種を用いることを特徴とする請求項1~9のいずれか1項に記載の食品添加剤スラリー組成物の製造方法。
- 12. 請求項1~11のいずれか1項に記載の食品添加剤スラリー組成物及び/又はパウダー組成物を含有してなる食品組成物。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/08119

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> A23L1/304, A23L1/03				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED				
	cumentation searched (classification system followed b	by classification symbols)			
			·		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included i	in the fields searched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, sear	ch terms used)		
	•				
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<u> </u>		
Category*	Citation of document, with indication, where app	• • • •	Relevant to claim No.		
Х	JP 2001-61443 A (Snow Brand Mil 13 March, 2001 (13.03.01) (Far		1-12		
X	JP 2001-29052 A (Kyowa Hakko Ko 06 February, 2001 (06.02.01)		1-12		
х	JP 2000-102365 A (Snow Brand Mi 11 April, 2000 (11.04.00) (Far	lk Products Co., Ltd.), mily: none)	1-12		
х	X JP 2000-93124 A (Riken Vitamin Co., Ltd.), 1-12 04 April, 2000 (04.04.00) (Family: none)				
х	JP 10-136940 A (Nikko Seika K.K 26 May, 1998 (26.05.98) (Fami		1-12		
x	JP 8-332053 A (San-Ei Gen F. F. 17 December, 1996 (17.12.96)		1-12		
1 .		<b> </b>			
1					
			· ·		
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docum	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the understand the principle or theory und	ne application but cited to		
"E" earlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	claimed invention cannot be red to involve an inventive		
cited to special	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is be establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" step when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step	claimed invention cannot be p when the document is		
means	means combination being obvious to a person skilled in the art				
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed					
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	rch report		
1 60	November, 2001 (09.11.01)	20 November, 2001 (2	ZU.11.U1)		
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	· .		
	anese Patent Office		•		
Facsimile N	o.	Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))	
Int. C17 A23L1/304, A23L1/03	
D 58-2-4-7-1-0.002	
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))	
Int. C1' A23L1/304, A23L1/03	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)
C. 関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	関連する ときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号
X       JP 2001-61443 A(雪印乳業株式会社)         ファミリーなし         X       JP 2001-29052 A(協和醗酵工業株式会)         ファミリーなし	
X JP 2000-102365 A(雪印乳業株式会社 ファミリーなし	1 - 1 2
区欄の続きにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T]国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献
国際調査を完了した日 09.11.01	国際調査報告の発送日 20.11.01
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 4N 8114 鈴木 恵理子 印 1 内線 3448

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

C (続き)	関連すると認められる文献	•.
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 2000-93124 A(理研ビタミン株式会社) 04.4月.2000 (04.04.00) ファミリーなし	1-12
X	JP 10-136940 A(日幸製菓株式会社)26.5月.1998(26.05.98) ファミリーなし	1-12
X	JP 8-332053 A(三栄源エフ・エフ・アイ株式会社)17.12月.1996 (17.12.96)ファミリーなし	1-12
·		

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)